





□ Include

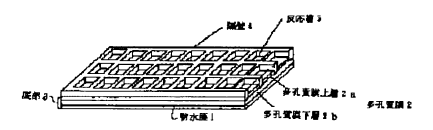
Home Search List

MicroPatent ® PatSearch FullText: Record 1 of 1

Search scope: JP; Claims, Title or Abstract

Years: 1971-2001

Text: Patent/Publication No.: JP10257887



Download This Patent

Family Lookup

Citation Indicators



Go to first matching text

JP10257887 A2 GENE ANALYZER AND ANALYSIS DAINIPPON PRINTING CO LTD

Inventor(s): KUHARA SATORU ;TASHIRO KOSUKE ;MUTA SHIGERU ;NAKAGAWA YOSHIKAZU ;OKA MOTOHIRO
Application No. 08340867 JP08340867 JP, Filed 19961220,

Abstract: PROBLEM TO BE SOLVED: To provide the subject apparatus capable of analyzing many genes at a time by

installing a plural number of reactional vessels formed of a bottom formed of laminated plural number of porous membranes and partition walls formed in the upper part of the porous membranes.

SOLUTION: This gene analyzer is obtained by using a waterproof membrane 1 as the lowermost layer, installing a bottom 3 formed of a porous membrane 2 comprising at least two or more layers of a porous membrane upper layer 2a and a porous membrane lower layer 2b different in material, using a material capable of functioning as a filter membrane and permeating genes and proteins without permeating cells as the membrane upper layer 2a and a material capable of functioning as a nucleic acid immobilizing membrane and immobilizing the genes on the layer without permeating the genes as the porous membrane lower layer 2b and then installing an assembly of a plural number of reactional vessels 5 formed of partition walls 4 in the upper part of the porous membrane 2. The resultant analyzer is capable of analyzing the many genes at a time by performing amplification and purification of the genes, immobilizing operations thereof onto the porous membrane and hybridization in the same reactional site.

Int'l Class: C12N01509; B32B00518 B32B00532 C12M00100 C12M00112 C12M00114 C12N00121 C12Q00168 C12N00121 C12R00119

Priority: JP 08258357 19960930

Homo





Include

For further information, please contact:

<u>Technical Support</u> | <u>Billing</u> | <u>Sales</u> | <u>General Information</u>

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

福岡県福岡市東区原田2-16-4 世利荘

特開平10-257887

(43)公開日 平成10年(1998) 9月29日

識別記号		FΙ	
		C12N 1	5/00 A
		B 3 2 B	5/18
			5/32
		C 1 2 M	1/00 A
			1/12
	審査請求	未請求 請求項	頁の数11 OL (全 7 頁) 最終頁に続く
特願平8-340867		(71)出願人 000002897 大日本印刷株式会社	
平成8年(1996)12月20日		東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号 (72)発明者 久原 哲	
特願平8-258357		福岡県福岡市南区檜原7-31-17	
平8 (1996) 9 月30日		(72)発明者	田代 康介
日本(JP)			福岡県福岡市東区名島 4 - 40-27
	特願平8-340867 平成8年(1996)12月20日 特願平8-258357 平8(1996)9月30日	審査請求 特願平8-340867 平成8年(1996)12月20日 特願平8-258357 平8(1996)9月30日	C 1 2 N 1 B 3 2 B C 1 2 M 審査請求 未請求 請求互 特願平8-340867 (71)出願人 平成8年(1996)12月20日 (72)発明者 特願平8-258357 平8(1996)9月30日 (72)発明者

(72) 発明者 牟田 滋

8号

(74)代理人 弁理士 平木 祐輔 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 遺伝子解析装置および方法

(57)【要約】

(修正有)

【解決手段】 防水膜及びそれに積層された多孔質膜により形成される底部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより形成される複数の反応槽よりなる遺伝子解析装置。該装置の反応槽内に、遺伝子を有するベクターを保持した宿主細胞を接種し、多孔質膜に固定した遺伝子と相補性のある遺伝子との間でハイブリダイゼーションを行い、ハイブリッド形成を検出することを含む遺伝子解析方法、培養上記装置の反応槽内に、遺伝子を有するベッターを保持した宿主細胞を接種し、該細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った後、多孔質膜に遺伝子を固定する遺伝子固定膜の製造方法。

【効果】 遺伝子の増幅・精製、多孔質膜への固定操作、ハイブリダイゼーションを同一反応場中で行うことにより、一度に多数の遺伝子の解析を行うことができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 積層された複数の多孔質膜により形成される底部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより 形成される複数の反応槽からなる遺伝子解析装置。

【請水項:】 多孔質膜の上層が細胞を透過せず、遺伝子および蛋白質を透過することのできる請求項1記載の遺伝子解析装置。

【請求項3】 多孔質膜の下層が遺伝子を透過せず、かつ層上に遺伝子を固定することのできる請求項1記載の遺伝子解析装置。

【請求項4】 庭部を構成する多れ質膜が隔壁より脱着可能な請求項4記載の装置。

【請求項5】 最下層に防水膜を有する請求項1記載の 装置。

【請求項6】 積層された複数の多孔質膜により形成される底部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより形成される複数の反応槽よりなる遺伝子解析装置の反応槽内に、遺伝子を有するベクターを保持した宿主細胞を接種し、該細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った後、多孔質膜に遺伝子を固定し、該固定した遺伝子と相補性のある遺伝子との間でハイブリダイゼーションを行い、ハイブリッド形成を検出することを含む遺伝子解析方法。

【請求項7】 多孔質膜に遺伝子を固定したのち、PC R増幅を行う請求項6記載の遺伝子解析方法。

【請求項8】 それぞれのベクターに挿入された遺伝子の両末端に既知の共通配列を配置した請求項6記載の遺伝子解析方法。

【請求項9】 宿主細胞を大腸菌とし、ベクターをM13 ファージとする請求項6記載の遺伝子解析方法。

【請求項10】 反応槽内での細胞培養後、各反応槽に対応するよう位置決めされた棒状の突起が集合した植園 用油具に各反応槽中の細胞を付着させ、新たな多孔質膜を設置した他の装置に移植することにより、遺伝子固定膜を複製する請求項6記載の遺伝子解析方法。

【請求項:1】 積層された複数の多孔質膜により形成される底部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより形成される複数の反応槽よりなる遺伝子解析装置の反応槽内に、遺伝子を有するペッターを保持した宿主細胞を接種し、該細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った後、多孔質膜に遺伝子を固定化することを特徴とする遺伝子固定膜の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、一度に多数の遺伝子の構造・機能を解析できる遺伝子解析装置および方法に関する。

【0002】

【逆転の技術】近年、遺伝子工学の顕著な進展のもと ヒトをはじめ多くの生物のゲノムの塩基配列が明らかと なりつつあり、現時点で酵母が、4の全塩基配列の解読が完了し、とトゲノムも近い引来全塩基配列が解読されることが期待されている。したしながら塩基配列を解読したのみでは生命情報を解読したとはいえず、解読された塩基配列の情報をもとに個々の遺伝子の解析を行うことが生命科学分野において非常に重要な詳題となっている。

【0003】また、臨床検査の分野では現在でもからまって等の数生物、HIV、HCV等のウイルスで廃の有無を検出する際にDNA検査が行われており、将来的にはケノム中の遺伝子を調べることによって、遺伝病・ウン等の遺伝子由来の病気についてそれらが発病する前に子制診断を行うことが現行の体液検査に変わり増加するとす制されている。

【0004】遺伝子解析においては、解析しようとする 末知の遺伝子、または機能・配列が既知の遺伝子をアカ ロースケル上で電気活動させ、ニトロセルロースやナイ ロン膜等の多え質膜に塩濃度勾配により転等固定させる か(サザンプロッティング・ノーザンプロッティン フレーキャナ豊保子を含む血液を直接滴下して障けに固

7)、または遺伝子を含む溶液を直接滴下して隣上に固定させ(トットプロッティン))、その後放射性物質で標識した既知の遺伝子、または未知の遺伝子を仲与し、膜に固定された遺伝子と標識遺伝子との間でハイブリタイセーションを行い、ハイブリッド形成をオートラジオプラフィー等で検出することが行われている。しかしながら、現在使用されているブロッティング方法で遺伝子を固定し、ハイブリタイセーションを行った場合、処理できる試料数は多くでも96穴マイクロタイターブレートをハースとした96サンブルであり、ゲノム解析のように一度に5000~50000。程度の試料数を処理することができないという問題を有している。

【0005】また、通常遺伝子は市販の試裏の形態で供給される場合もあるが、多くに場合、大場固等をベースとした宿主ーベクター系で供給され、またPCRにより増幅・積製された後に解析に供される。通常これらの操作はマイクロチューブ。マイクロタイタープレーとにより行われ、多数の試料を処理することができないという問題を有している。

[0006]

【発明が解決しようとするほ題】 本発明の課題は、遺伝子の増幅・精製、多礼質顯小の固定操作。ハイブ)ダイゼーションを同一反応場中で行うことにより、一度に多数の試料を処理できる遺伝子解析装置および方法を提供することにある。

[0007]

○ 【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決すべり鋭量研究を重ねた結果、積層された複数の多孔質膜により形成される流部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより形成される複数の反応響からなる遺伝子解析装置中で遺伝子を含む細胞を搭養上、遺伝子

を増幅・精製した後、遺伝子を多孔質膜に固定し、管固 定した遺伝子と相補性のある遺伝子との間でハイブリダ イゼーションを行い、ハイブリッド形成を検出すること により、一度に多数の遺伝子の構造・機能を解析できる ことを見いだし、本発明を完成するに至った。

【0008】即ち、本発明は、積層された複数の多孔質 膜により形成される逐部と、多孔質膜の上部に設けられ た隔壁とにより形成される複数の反応槽よりなる遺伝子 解析装置である。

【0009】本発明はまた、積層された複数の多孔質膜により形成される底部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより形成される複数の反応槽よりなる遺伝子解析装置の反応槽内に、遺伝子を有するベクターを保持した宿主細胞を接踵し、診細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った後、多孔質膜に遺伝子を固定し、該固定した遺伝子と相補性のある遺伝子との間でハイブリタイゼーションを行い、ハイブリッド形成を検出することを含む遺伝子解析方法である。

【0010】本発明はさらに、反応槽内での細胞培養後、各反応槽に対応するよう位置法めされた棒状の突起が集合した植菌用治具に各反応槽中の細胞を付着させ、新たな多乳質膜を設置した他の装置に移植することにより、遺伝子固定膜を複製する上記遺伝子解析方法である。

【0011】本発明はさらにまた、積層された複数の多孔質膜により形成される底部と、多孔質膜の上部に設けられた隔壁とにより形成される複数の反応槽よりなら遺伝子解析装置の反応槽内に、遺伝子を有するヘッターを保持した宿主細胞を接種し、該細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った後、多孔質膜に遺伝子を固定化することを特徴とする遺伝子固定膜の製造方法である。以下、本発明を更に詳しく説明する。

[0012]

【発明の実施の形態】

〔1〕遺伝子解析装置

図1は、本発明の遺伝子解析装置を示すものであり、防水膜1およびそれに積層された2層の多孔質膜(多孔質膜上層2a、多孔質膜下層2b)により形成される底部3と、多孔質膜の上部に設けられた隔離4とにより形成される複数の反応槽5の集合体である。

【0013】 # 発明の遺伝子解析装置の変部3は、防水膜1を最下層とし、その上に孔径・材質の異なるかなくとも2層に上の多孔質膜2が積層して形成される。多孔質膜は通常、多孔質膜上層2 a 、多孔質膜上層2 a は下すのター膜として機能し、細胞を透過せず、遺伝子れよび蛋白質を透過することができ、また多孔質膜下層25は核酸固定膜として機能し、遺伝子を透過せず、かつ腎上に遺伝子を固定することのできるものであれば特に限定されない。多孔質膜上層2 a の安応槽間由の境界部分

は、隣合う反応槽中のDNAが多孔質膜を介して混入しないために多孔質体の孔をフィラー等で充填して開塞する、あるいは熱融着または溶剤により多孔質体を部分的に融解せしめ、孔を消滅させるのが望ましい。防水膜1の村質としては、溶液を透過しなければ特に限定されない。防水膜1は操作環境が湿潤て底部からの配燥が防止できる場合、あるいは多孔質膜下層26のDNA固定容量が充分であり、底部から吸着されなかったDNAがリープしないような場合は必要としない。

【0014】多孔質膜の材質としては、具体的には、上層はガラスフェルター、セルロース減紙、セルローフアセテート機紙、ポリカーボネートメンプレン、セルロースアセテートメンプレン等が、下層はエトロセルロースメンプレン、アイロンメンプレン、PVDFメンプレン等が例示される。防水膜の材質としては、具体的には、ボリエチレン、ポリプロビレン等のボリオレフィンフェルム、PET フィルム、ポリ塩化ビニルフィルム等の高分子フィルム等が例示される。

【0015】本発明の遺伝子解析装置において、反応槽 5は所望の形状で所望の数だけ形成される。子ダルート 状に反応槽の集合体を形成しておき、解析に供する試料 数だけ切り取って使用してもよい。

【0.0.1.6】反応槽 5.0 サイズは、0.001 + 0.001 mm ~ 10 + 10 mm (縦・横方向)、深さ $0.001 \sim 10$ mm程度とすることが例示され、好ましては 2 + 2 mm (縦・横方向)、深さ $0.1 \sim 10$ mmとすればよい。反応槽 5.0 存積は 1 plから形成可能であるが、0.001 ml ~ 0.2 ml が好ましい。

【0017】隔壁4は各反応槽5を仕切り、隣り合う反応槽中の成分が相互に混ざらないように多孔質膜2の上部に設けられる。隔壁の村質としてはDNA、タンパケ質を吸着せず、反応系を阻害しないようなものであれば特に限定されないが、例えばポリナレフィン、ボリエチレン等の高分子材料、金属材料、シリコン等の無機材料が挙げられる。

【0018】隔壁の形成方法としては、あらかしめ隔壁のみを形成し、熱融着、接着、粘質、または成型品による凹凸低合のいずれかの手段で多孔質膜上に設置する方法、あるいは多孔質膜にある程度の膜圧のあるパターン金布を行うことにより形成する方法がある。パターン金布は、アップーン印刷。ロールコーデ・シブ、電音、無電解めっき等により行うことができる。

【0019】無約を構成する多孔質膜は各層のうちのひ とつまたは全てが独立して隔壁より脱落するようにでき る。このためには例えば多孔質膜各層のうちのひとつま たは全てに、隔壁の部位に心とて結着剤をパターに関布 したり、図凸嵌合を設置する。

【0000】〔2〕遺伝子解析方法

本発明の遺伝子解析方法は、上記装置の反応槽内に遺伝子を有するペッターを保持した微生物等の宿主が20全接

種し、該細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った 後、多孔質膜に遺伝子を固定し、固定した遺伝子と相補 性のある遺伝子との間でハイブリダイセーションを行 い、ハイブリット形成の有無を標識物質等にて輸出す る。標識物質としては、放射性物質、蛍光物質、インタ ーカレートする蛍光試薬等を挙げることができる。

【0001】本発明の遺伝子解析方法において、多孔質 膜に固定する遺伝子は、解析の対象となる配列・機能の 全部または一部が未知の遺伝子(未知遺伝子)であって も、また配列・機能既知の遺伝子(既知遺伝子)であっ てもよい。また固定した遺伝子と相補性のある遺伝子と は、固定した遺伝子にハイブリタイズできるものであっ て、固定する遺伝子が未知遺伝子の場合は既知遺伝子 を、また固定する遺伝子が既知遺伝子の場合は無知遺伝子 を、また固定する遺伝子が既知遺伝子の場合は未知遺伝 子を用いる。固定した遺伝子と相補性ある遺伝子との間 のハイブリット形成は、両遺伝子のいずれかに付された 標識を検出することにより行う。

【0022】宿主細胞の反応槽への供与は多連ディスペンサロボットあるいは植菌治具等で供給される。宿主細胞・ベクター系は遺伝子の種類と解析目的に応じて使い分けられるが、特に精製処理の点で一本鎖のベクターを、菌体外に放出する、大腸菌・M13ファージが望ましい。

【0023】ここで、宿主細胞を反応槽中で培養することにより、遺伝子を増幅・精製することができる。また、当該遺伝子を多孔質膜下層に固定するには、真空吸引、電圧付加、遠心分離等により行う。これにより、多孔質膜上層に菌体を残したまま多孔質膜下層に目的遺伝子を挿入したM13ファージが固定され、遺伝子固定膜が作成される。この膜は必要に応じて洗净処理、ブロッキンプ、熱処理が可能である。

【0024】このようにして作成した遺伝子固定膜は、ハイブリダイセーション解析あるいは後述する遺伝子増幅用に使用される。また、作成した遺伝子固定膜をすりがナルプレートとして、複製することもできる。まず、反応槽内での細胞培養後、各反応槽に対応するよう位置供めされた棒状の突起が集合した植菌用治具に各反応槽中の細胞を付着させ、新たな多乳質膜(複製しようとするプレート)を設置した他の装置に移植する(図2)。

【0025】その後、同様にして該細胞を培養して遺伝子の増幅・精製を行った後、多乳質膜に遺伝子を固定すればよい。さらに、作製した遺伝子固定膜を取り出し、隔壁を再設置したものをプライマー、dNTP、Taqポリメラーゼを含む容液を入れた反応槽に入れ、PCR反応により増幅することができる(図3)、PCRに用いるプライマーは、ベクターに挿入する遺伝子の両末端に予め既卸配列(PCR用共通配列)を導入しておき、該配列に基づいて設計すればよい。

【0026】官主細胞の培養、遺伝子の増殖・精製等の 各行程における反応液の供給は、一般には上部より行う が、最下層(防水膜)を除いた接に底部の多孔質膜を介 しても可能である。また、吸水性素材を反応槽や多孔質 膜に充填することによって反応液供給の効率を上げることも可能である。

[0027]

【実施例】

〔実施例1〕図4は、本発明の遺伝子解析装置の一実施例を示すものであり、防水膜1を最下層とし、その上に孔径・材質の異なる2層の多孔質膜(2a, 2b)が積層して形成される底部3と、多孔質膜の上部に設けられた陽壁4とにより形成される複数の反応槽5よりなる。 【000017 本事に関係を関係的

【0028】各反応槽に、培養液(木腸菌培養用培地) 6、大腸菌菌体で(木腸菌K12种)、各種の遺伝子を組 み込んだM13ファーシ8(M13mp18)を加え、37℃一晩 保温する。反応槽内では、M13ファージにより感染し た木腸菌の培養により、ファーンが増殖し、遺伝子が増 幅・精製される。

【0029】培養後、最下層の防水膜1を剥がし、吸水性濾紙9を重層した後、他方の解放面から加圧または吸水性濾紙9の下部から吸引する。これにより、培養液は重層した吸水性濾紙9に移行するが、その際、大腸菌は多孔質膜上層2a上に残り、M13ファージは多孔質膜下層2b上に吸着される。 続いて、下層2bを剥がし、M13ファージDNAの固定処理を行い、3年Pで標識した未知または既知の遺伝子をプローブ遺伝子として、ハイブリダイゼーション(相補性試験)を行う。膜上のM13ファージDNAと相補的に結合した標識プローブ量を、オートラジナグラフィー及びBAS1000(Fuji)を用いて定量化する。

【0030】(実施例2)図5は、本発明の遺伝子解析 装置の一実施例を示すものであり、孔径・村質の異なる 2層の多孔質膜(多孔質膜上層2a、多孔質膜下層2 b)が積層して形成される底部3と、多孔質膜の上部に 設けられた隔壁4とにより形成される複数の反応槽5よりかる

【0031】この遺伝子解析装置の各反応標にMI3Tアープにより感染した大腸菌を植菌したものを、自該装置を設置した時に隔壁の高さを越えない水位に培養液を入れたバットに入れて培養を行う。培養後、装置を取り出し、真空吸引装置により下方から残った培養液を吸引するとともにMI3Tマージを多孔質膜下層2bを通過して吸引され、大腸菌は多孔質膜上層2aに残される。次に、下層2bを剥がし、MI3TマージDNAの固定化処理を行いた下で標識した共知または既知の遺伝子をプローン遺伝子としてハイブリダイゼーション(相純性試験・を行う、膜上のMI3TマージDNAと相補的には合した標識でローブ量をオートラジオブラフィー及びBAS1006、Fujiを用いて定量化する。

[0032]

【発明の効果】本発明により、遺伝子の増幅・精製、多

孔質膜への固定操作、ハイブリタイゼーションを周一反応場中で行うことにより、一度に多数の遺伝子の解析を行うことができる遺伝子解析装置および方法が提供される。また、本発明の遺伝子解析装置は、その反応槽に対応する植菌用治具により、培養細胞を他の装置に接種することにより複製可能である。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明の遺伝子解析装置を示す。
- 【図2】遺伝子固定膜を複製する工程を示す。
- 【図3】多孔質膜上に固定された遺伝子をPCRによっ

[図1]

本発用の遺伝子解析装置

て増幅する工程を示す。

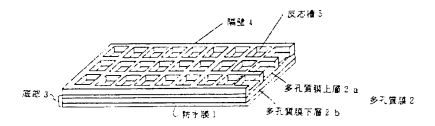
【図4】増幅した遺伝子を多孔質膜下層に固定する工程を示す。

【図5】増幅した遺伝子を多孔質膜下層に固定する工程を示す。

【符号の説明】

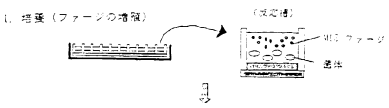
1…防水膜、2…多孔質膜、2 a…多孔質膜上層、2 b …多孔質膜下層、3…底部、4…隔壁、5…反応槽、6 …培養液、7…大腸菌菌体、8…M13ファージ、9…吸 水性濾紙、10…バット

吸水性滤磁 9

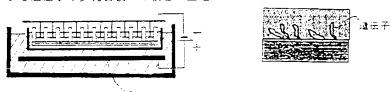


[2] 図4] 遺伝子固定吸の複製 / 多孔質膜上層2a ~ ~ 多孔質膜下層2b 1. オリジナルプレートの作成 ○防水膜1 (反応増内) 菌液 1 (DNA1) 菌液 2 (DNA2) 多孔質膜下層 柳西东国 2. 拉菌 培養 接種用冶具 複製しようとするプレート 吸水性滤纸 9 (反応槽内 多孔質膜下溜 2 5 张篇

【図3】



2. 荷電による遺伝子の多孔質膜への収着・固定

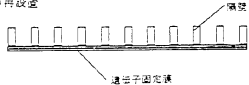


3. 遺伝子固定膜の取り出し

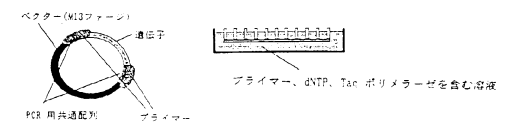
遺伝子固定膜



4. 隔壁の再設置



5. プライマー、dNTP、Tag ポリメラーゼの添加

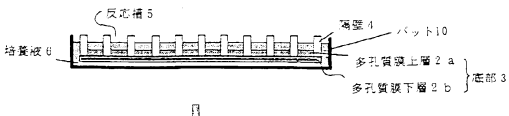


6. PCR による増幅

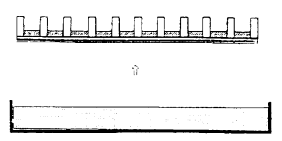


【図5】

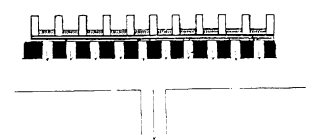
1. 培養



2. 装置の取り出し



3. 真空吸引



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6	識別記号	FΙ	
C 1 2 M	1./14	C 1 2 M = 1/14	
C 1 2 N	1,'21	C 1 2 N 1/21	
C 1 2 Q	1.′68	C 1 2 Q 1/68	A
//(C12N	1, 21		
C 1 2 R	1 19)		

(72) 発明者 中川 美和

東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号 大日本印刷株式会社内

(72) 発明者 岡 素裕

東京都新宿区市谷加賀町一丁目1番1号 大日本印刷株式会社內